PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> :			(11) Internationale Veröffentlichungsn	WO 98/47518	
A61K 31/715		A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:	29. Okt	ober 1998 (29.10.98)
(21) Internationales Aktenzeichen:	PCT/EP	98/022	(81) Bestimmungsstaaten: JP, US,		

(30) Prioritätsdaten:

197 16 120.0

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. April 1997 (17.04.97)

17. April 1998 (17.04.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): EU-ROPÄISCHES LABORATORIUM FÜR MOLEKULAR-BIOLOGIE (EMBL) [DE/DE]; Meyerhofstrasse 1, D-69117 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIMONS, Kai [FI/DE]; Kleinschmidtstrasse 27, D-69115 Heidelberg (DE).
- (74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, D-81679 München (DE).

NL, PT, SE).

### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: USE OF CHOLESTEROL-LOWERING AGENTS TO INFLUENCE SIGNAL TRANSDUCTION PROCESSES IN THE CELL MEMBRANE AND IN THE PROPHYLAXIS OR TREATMENT OF PRION-ASSOCIATED DISEASES OR ALZHEIMER'S DISEASE
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON CHOLESTERINSENKENDEN MITTELN ZUR BEEINFLUSSING VON SIGNALTRANS-DUKTIONSVORGÄNGEN AN DER ZELLMEMBRAN, IN DIE PROPHYLAXE ODER BEHANDLUNG VON PRION-ASSORZIERTE- ODER ALZHEIMERISCHE KRANKHEIT

### (57) Abstract

The invention relates to the use of cholesterol-lowering agents in the prophylaxis or treatment of diseases based on conformational change of prions and Alzheimer's disease as well as for influencing signal transduction processes in the cell membrane.

### (57) Zusammenfassung

Zur Prophylaxe oder Behandlung von Krankheiten, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, und von Alzheimer scher Krankheit werden im Rahmen der Erfindung cholesterinsenkende Mittel ebenso eingesetzt wie zur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

All Albanien AM Armenien FI Finnland LT Litauen SK Slowakei AT Osterreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Senegal AU Australien GA Gabun LV Lettland SZ Swasiland AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Tachad AZ Aserbaidschan GB Georglen MD Republik Moldau TG Togo BA Bosnien-Herzegowina GE Georglen MD Republik Moldau TG Togo BB Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Tadschikistan TJ Tradschikistan BE Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien TR Türkei BF Burkina Faso GR Griechenland MN Mongolei UA Utraine BJ Benin BI Irland MN Mongolei UA Utraine BJ Benin B Brasilien BI Lisrael MR Mauretanien BF Brasilien BY Belarus SI Island MW Malawi US Vereinigte Staaten von Amerika CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika CF Zentralafrikanische Republik CG Kongo CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen VI Uzgoslawien CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen VI Ugoslawien CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen VI Ugoslawien CU Kuba CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden SE Estland LK Sri Lanka SE Schweden SE Estland LK Sri Lanka SE Schweden SE Schweden SE Schweden SC Singapur			ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM Armenien AT Österreich FR Frankreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Senegal AT Österreich FR Frankreich LU Lettland SZ Swasiland AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Tschad  AZ Aserbaidschan GB Georglen MD Republik Moldau TG Togo BB Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Tadschikistan TM Turkmenistan BB Belgien GN Guinea MK Die chemalige jugoslawische TM Turkmenistan TT Türkei BF Burkina Faso GR Griechealand MK Die chemalige jugoslawische TM Turkmenistan TT Türkei BB Belgien BF Burkina Faso GR Griechealand MK Die chemalige jugoslawische TM Turkmenistan TT Türkei TT Türkei  TT Türkei  BB Belgien BF Burkina Faso GR Griechealand MM Mali U Ungarm ML Mali TT Trinidad und Tobago UA Ukraine UG Uganda BB Brasilien BR Mauretanien UG Uganda VV ereinigte Staaten von Amerika Amerika CF Zentralafrikanische Republik DP Japan NE Niger UZ Usbekistan VN Vietnam VV Usbekistan VN Vietnam VV Usbekistan VN Vietnam VN Vietnam CCG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam VN Usgoslawien ZW Zimbabwe CM Kamerun  CN China KR Republik Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PL Polen CN China CZ Tschechische Republik LC St. Lucia SD Sudan DK Braubara CE Schweden SC Schweden SC Schweden SC Schweden SC Schweden	AL	Albanien				Litauen	SK	Slowakei
AT Ostereich PA Gabun LV Lettland SZ Swasiland AU Australien GA Gabun LV Lettland SZ Swasiland AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Tschad AZ Aserbaidschan GB Cecorgien MD Republik Moldau TG Togo BA Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau TG Togo BB Barbaidos GH Ghana MG Madagaskar TJ Tadschikistan BE Belgien GN Guinea MK Die chemalige jugoslawische TM Turkmenistan BF Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Türkei BG Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Trinkidad und Tobago BJ Benin IE Irland MN Mongolei UA Ukraine BR Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Uganda BY Belarus IS Island MW Malawi US Vereinigte Staaten von Amerika CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VI Uzbekistan CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VI Ugoslawien CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CC Tischechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation CC Tischechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation CC Tischechische Republik LC St. Lucia Schwedden CC Tischechische Republik LC St. Lucia Schwedden CC Singenure							SN	Senegal
AU Austrahen AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Tschad AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Tschad Togo Togo MD Republik Moldau TG Togo Tadschikistan TJ Tadschikistan TJ Trutmenistan MK Die ehemalige jugoslawische MK Mazedonien MK Mazedon		-					SZ	Swasiland
AZ Aserbaidschan  BA Bosnicn-Herzegowina  GE Georgien  MD Republik Moklau  TG Togo  BB Barbados  GH Ghana  MG Madagaskar  TJ Tadschikistan  Turkenistan  Turkenistan  BF Burkina Faso  GR Griechenland  BG Bulgarien  HU Ungarn  ML Mali  BR Brasilien  BI Irland  MN Mongolei  BJ Benin  BR Brasilien  II Israel  MR Mauretanien  MU Malawi  US Vereinigte Staaten von  Malawi  CA Kanada  TT Italien  MX Mexiko  CF Zentralafrikanische Republik  MF KE Kenia  CF Kongo  KE Kenia  CH Schweiz  KG Kirgisistan  NO Norwegen  YU Jugoslawien  CM Kamerun  CM Rumanicn  CM Schweden  CM Schwede			-				TD	Tschad
BA Bosnich-Herzegowina GE Gengel  BB Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Tadschikistan  BE Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische TM Turkmenistan  BF Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Turkei  BG Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Trinkidad und Tobago  BJ Benin IE Irland MN Mongolei UA Ukraine  BR Brasilien II Israel MR Mauretanien UG Uganda  BR Brasilien II Israel MR Mauretanien UG Uganda  BY Belarus IS Island MW Malawi US Vereinigte Staaten von  CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika  CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan  CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam  CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien  CC Cote d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe  CM Kamerun Korea PL Polen  CN China KR Republik Korea PT Portugal  CC Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation  CC Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation  DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan  DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden	AZ			-				
BB Barbados GH Chana BB Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische BF Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Türkei BG Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Trinidad und Tobago BJ Benin IE Irland MN Mongolei UA Ukraine BR Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Uganda BY Belarus IS Island MW Malawi US Vereinigte Staaten von CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PL Polen CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumanien CC T Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden	BA	Bosnica-Herzegowina		_				
BR Belgien GN Guines BF Burkina Faso GR Griechenland BG Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Trinidad und Tobago BJ Benin IE Irland MN Mongolei UA Ukraine BR Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Uganda BY Belarus IS Island MW Malawi US Vereinigte Staaten von CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika  CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan  CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam  CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien  CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe  CM Kamerun KR Republik Korea PL Polen  CN China KR Republik Korea PT Portugal  CC Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation  DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan  DK Dânemark LK Sri Lanka SE Schweden	BB	Barbados					_	•
BF Burkina Faso BG Bulgarien BU Ungarm ML Mali BJ Benin BR Brasilien BR Brasilien BR Brasilien BY Belarus CA Kanada IT Italien MX Mexiko CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen VI Jugoslawien CH China KR Republik Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PL Polen CV Kuba CV Kasachstan CV Russische Republik LC St. Lucia CV Russische Föderation CV Danemark LK Sri Lanka SE Schweden CS Schweden	BE	Belgica			MK			
BG Bulgarien HU Ungain  BJ Benin IE Irland MN Mongolei UA Ukraine  BR Brasilien IIL Israel MR Mauretanien UG Uganda  BY Belarus IS Island MW Malawi US Vereinigte Stazten von  CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika  CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan  CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam  CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien  CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien  CH Chte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe  CM Kamerun Korea PL Polen  CN China KR Republik Korea PT Portugal  CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumanien  CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation  DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan  DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland				
BJ Benin IE Irland MR Mauretanien UG Uganda BR Brasilien II Israel MR Mauretanien UG Uganda BY Belarus IS Island MW Malawi US Vereinigte Staaten von CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien CC COte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neusceland ZW Zimbabwe CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden	BG	Bulgarien	HU			* * * * *		
BR Brasilien IL Israel BY Belarus IS Island MW Malawi US Vereinigte Staaten von CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien CZ Tischechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland L1 Liechtenstein SD Sudan DK Dânemark LK Sri Lanka SE Schweden	BJ	Benin	IE	Irland		_		
BY Belarus IS Island MW Malawi US Veteningte Statech Van CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien C1 Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dānemark LK Sri Lanka SE Schweden	BR	Brasilien	IL	Israel				•
CA Kanada IT Italien MX Mexiko Amerika CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien CC COte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumanien CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden CS Singapur		Belarus	IS	Island			US	•
CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekritan CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien CZ Tischechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dānemark LK Srī Lanka SE Schweden		Kanada	TI	Italien				
CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neusceland ZW Zimbabwe CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien CZ Tischechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dānemark LK Srī Lanka SE Schweden SC Singaput		Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE			
CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen 10 Jugoslawien CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien CZ Tischechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland L1 Liechtenstein SD Sudan DK Dānemark LK Srī Lanka SE Schweden SC Sincaput		· · ·	KE	Kenia	NL	Niederlande		
C1 Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe CM Kamerun Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumanicn CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden  SC Singapur			KG	Kirgisistan	NO	Norwegen		•
CM Kamerun Korea PL Polen  CN China KR Republik Korea PT Portugal  CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien  CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation  DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan  DK Dānemark LK Srī Lanka SE Schweden					NZ	Neusceland		
CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumanicn CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden		-			PL	Polen	-	•
CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumänien CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden		·-	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation  DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan  DK Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden  SC Sincaput		=			RO	Rumānica		
DE Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dånemark LK Sri Lanka SE Schweden				St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DK Danemark LK Sri Lanka SE Schweden		-			SD	Sudan		
CC Cincerus	•				SE	Schweden		
FE CHIEN	1			-	SG	Singapur		
	L EE	CHINA						

WO 98/47518 PCT/EP98/02284

VERWENDUNG VON CHOLESTERINSENKENDEN MITTELN ZUR BEEINFLUSSING VON SIGNALTRANS-DUKTIONSVORGÄNGEN AN DER ZELLMEMBRAN, IN DIE PROPHYLAXE ODER BEHANDLUNG VON PRION-ASSORZIERTE- ODER ALZHEIMERISCHE KRANKHEIT

### Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von cholesterinsenkenden 5 Mitteln zur Prophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen, die mit einer Konformationsänderung von Prionen einhergehen, oder von Alzheimer'scher Krankheit.

Für die meisten Molekularbiologen, die sich mit Membranproteinen beschäftigen, 10 liegt die Funktion von Lipiden hauptsächlich in ihrer Eigenschaft, als Solvens für Proteine zu dienen (Singer & Nicolson, Science 175 (1972), 720-731). Dies ist jedoch sicher nicht ihre einzige Rolle. Die verschiedenen Lipidarten sind nicht nur in einer fluiden Doppelschicht angeordnet, sondern sie sind auch über die exoplasmatischen und cytoplasmatischen Membranbereiche asymmetrisch verteilt 15 (Bretscher und Raff, Nature 258 (1975), 43-49; Roelofsen & Op den Kamp, Plasma Membrane Phospholipid Asymmetry and its Maintenance: The Human Erythrocyte as a Model 1-7-46 (1994)). Außerdem hat man festgestellt, dass die Lipide auch in bestimmter Weise organisiert sind und damit mehr Regulierungsaufgaben erfüllen als bisher bekannt (Glaser, Curr. Op. Struct. Biol. 20 3 (1993), 475-481, Thomas et al., J. Cell Biol. 125 (1994), 195-802, Kusumi & Sako, Curr. Opin. Cell Bio. 8 (1996), 566-574). Es hat sich nun gezeigt, dass eine laterale Organisation von Lipiden entsteht durch Verbindung von Sphingolipiden und Cholesterin zu sich bewegenden Schollen oder Flößen, an welche sich Proteine innerhalb der Doppelschicht spezifisch anlagern können. Die 25 Existenz solcher Sphingolipid-Cholesterin-Flöße führt zu einer grundsätzlich anderen Beurteilung der Membranorganisation und erlaubt neue Einblicke in die Funktion von Zellmembranen.

Auf Basis von Untersuchungen zu solchen Sphingolipid-Cholesterin-Flößen sind die in Figur 1B gezeigten Modelle entstanden. Man geht davon aus, dass die Sphingolipidkopfgruppen, welche größere Bereiche der Ebene des exoplasmatischen Teils der Membran belegen als die Kohlenwasserstoffketten der

Lipide in der Membranschicht, Zwischenräume entstehen lassen, die durch Cholesterinmoleküle gefüllt werden, die sozusagen als Abstandhalter fungieren (Figur 1B). Eine dichte Aneinanderfügung dieser Sphingolipid-Cholesterinklaster auf dem exoplasmatischen Teil der Membran lässt sie als Gesamtanordnung 5 innerhalb der Membrandoppelschicht fungieren. Es ist dabei wichtig, festzustellen, dass die Sphingolipide normalerweise eine lange Fettsäure (C<sub>20</sub>-C<sub>26</sub>) aufweisen, die über eine Amidbindung an die Sphingosinbasis angeheftet ist, wobei aufgrund der Länge der Fettsäure diese mit dem cytoplasmatischen Teil der Doppelschicht der Membran in Verbindung treten kann. Da Cholesterin in 10 beiden Membranschichten vorhanden ist, ist es auch möglich, dass das Molekül als Spacer im cytoplasmatischen Teil der Membran fungiert und dabei Zwischenräume ausfüllt zwischen dort vorhandenen Fettsäuren (Figur 1B). Die neuen Erkenntnisse über die Organisation von Sphingolipiden und Cholesterin in der Zellmembran führten nun zu der Erkenntnis, dass hierin auch eine Grundlage 15 liegen könnte für die Behandlung oder Verhinderung von Krankheiten, welche mit einer Konformationsänderung von Prionproteinen einhergehen, oder aber der Alzheimer'schen Krankheit. Derartige Krankheiten sind bisher noch nicht behandelbar, meist ist auch ihre Erkennung sehr schwierig, eine letztendliche Sicherheit kann meist nur durch Autopsie nach dem Tode des Patienten erhalten werden. Insofern besteht ein dringendes Bedürfnis an einer Möglichkeit, derartige Krankheiten, zumindest im Verdachtsfall, zu behandeln oder ihre Entstehung zu verhindern.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, eine Möglichkeit bereitzustellen, auf Krankheiten wie die Alzheimer'sche Krankheit oder andere Krankheiten, bei welchen eine Veränderung von Proteinen an Sphingolipid-Cholesterin-Flößen stattfindet, positiv einwirken zu können.

Gelöst wird diese Aufgabe erfindungsgemäß durch die Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Prophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, oder von Alzheimer'scher Krankheit. Als cholesterinsenkende Mittel können alle Mittel

verwendet werden, welche den Cholesteringehalt im Blut senken und zu diesem Zweck zur Prophylaxe anderer Erkrankungen, vor allem der Arteriosklerose und des Herzinfarkts eingesetzt werden oder werden können. Beispiele von cholesterinsenkenden Mitteln umfassen den Wirkstoff Lovastatin (Mevinacor, Mevinolin, Monacolin-K, MK-803), sowie weitere Arzneimittel gegen Hypercholesterinämie, wie etwa Pravastatin-Natrium, Simvastatin, Bezafibrat, Clofibrat, Etofyllinclofibrat, Xenofibrat, Gemfibrozyl, Etofibrat, Colestipol-HCl, Colestyramin, Xantinolnicotinat, Icositolnicotinat, Probucol und dergleichen. Lovastatin hemmt die Cholesterinbiosynthese auf der Basis der Mevalonsäure. Es wird bereits als Arzneimittel bei Hypercholesterinämie verwendet, wo es in Dosen von bis zu 20 mg/Tag verabreicht wird. Die erfindungsgemäßen Dosierungen von cholesterinsenkenden Mitteln sind bekannt oder können vom Fachmann leicht ermittelt werden.

- Eine weitere mögliche Art und Weise zur Senkung des Cholesteringehalts ist, auf die Regulierung des Cholesterinmetabolismus Einfluß zu nehmen. Die Verteilung von Cholesterin auf Sphingolipid-Cholesterinflöße ist viel höher als dessen Verteilung auf Gebiete, in denen sich keine Flöße befinden. Im endoplasmatischen Retikulum, wo der zelluläre Cholesteringehalt wahrgenommen und reguliert wird,
   gibt es praktisch keine Flöße. Sphingolipid-Cholesterinflöße fließen vom Golgi-Apparat nicht zum endoplasmatischen Retikulum zurück. Das Senken des Cholesteringehalts beeinflußt zunächst das nicht in Flößen enthaltene Cholesterin, was dazu führt, daß weniger Cholesterin in das endoplasmatische Retikulum zurückfließt. Indem beispielsweise der Sphingolipidgehalt reduziert wird, wäre es dann möglich, gleichzeitig die Cholesterinsynthese in der Zelle zu senken, da mehr Cholesterin in das endoplasmatische Retikulum zurückfließen kann. Dies kann beispielsweise durch Sphingolipidsynthese-Inhibitoren geschehen.
- 30 Als Krankheiten, die auf einer Konformationsänderung von Prionproteinen beruhen, wird derzeit vor allem die beim Schaf auftretende Krankheit Scrapie angesehen. Auch für die BSE-Problematik könnte die vorliegende Erfindung von

Bedeutung sein, wenn sich erhärtet, dass der auslösende Faktor für die letztendlich zum Tode führende Krankheit ebenfalls die Konformationsänderung von Prionproteinen ist und diese Erkrankung der Rinder auf den Menschen übertragbar ist. Somit wäre auch die Behandlung der Creutzfeld-Jacob-Krankheit ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Das Scrapie-Prionenprotein PrPsc ist die bisher einzige bekannte Komponente eines übertragbaren Prions. Es ist abgeleitet von einem normalerweise an Glycosylphosphatidylinositol (GPI) verankerten Protein PrPc, das in Neuronen 10 exprimiert wird, wobei durch eine Konformationsänderung des PrPc das Prionprotein PrPsc entsteht, welches proteaseresistent ist. Vermutlich findet diese Sphingolipid-Cholesterin-Flößen Konformationsänderung an Konformationsänderung scheint abhängig zu sein von der GPI-Verankerung, da chimäre Proteine, die eine eigene Transmembrandomäne enthalten, nicht der 15 Konformationsänderung unterliegen. PrPc ist unlöslich in Triton X-100 bei 4°C während der Konformationsänderung, und eine Verarmung an zellulärem Cholesterin verhindert die Bildung von PrPsc. Interessanterweise kann PrPc durch clathrinbeschichtete Vesikel mittels Endocytose in die Zelle eingeschleust werden, vermutlich aufgrund von Bindung an ein bisher unbekanntes 20 Transmembranprotein mit einem sogenannten coated pit-Signal. Diese Bindung hält PrP° möglicherweise von den Flößen entfernt, wo die bisher noch ungeklärte PrP°-PrPsc-Transformation stattzufinden scheint.

Eines der wichtigen Merkmale der Pathogenese der Alzheimer'schen Krankheit
ist die fortschreitende zerebrale Anhäufung des Amyloid-β-Peptids (Aβ), einem proteolytischen Spaltprodukt aus einem Amyloidvorläuferprotein (APP). Neu synthetisiertes APP wird in den Neuronen in die Axone geleitet und dann durch Transzytose an die Dendriten weitergeführt. APP wird während des intrazellulären Transports einer Reihe von Spaltungen unterzogen, wobei entweder das amyloide Fragment Aβ oder eine nicht amyloide, sekretierte Form APP<sub>sec</sub> (secreted) freigesetzt wird. Bei der Spaltung zu APP<sub>sec</sub> durch α-Sekretase (α-Spaltung) verbleibt ein Transmembranfragment von 8 kDa in der Zellmembran. Die Spaltung

von APP zu Aβ geschieht in zwei Schritten. Zunächst wird durch die sog. β-Spaltung ein Fragment von 10 kDa von APP erzeugt, welches dann innerhalb der Transmembrandomäne noch einmal gespalten wird (γ-Spaltung), wobei Aβ entsteht. Wie PrPc ist auch ein Teil des APP in Neuronen in Triton X-100 5 unlöslich, eine Eigenschaft, die auch GPI-verankerte und Transmembranproteine aufweisen, welche an Sphingolipid-Flöße binden. Wo genau die A $oldsymbol{eta}$ -Produktion stattfindet, ist nicht klar, jedoch weisen kürzlich erhaltene Resultate darauf hin, dass AB komplexiert an ein Lipid in Sphingolipid-Cholesterin-Flößen, das GM1-Gangliosid, vorgefunden wird in den frühesten Krankheitsmanifestationen im 10 Gehirn. Interessanterweise wird ein kleiner Teil APP auch in detergensunlöslichen, glycolipidangereicherten Komplexen, sogenannten DIGs (Brown & Rose, J. Cell 68 (1992), 533-544; Parton & Simons, Science 269 (1995), 1398-1399) aufgefunden. Möglicherweise wird APP durch die Bindung an GM1 an die Flöße fixiert und die Proteolyse könnte möglicherweise in den Sphingolipid-Cholesterin-15 Mikrodomänen stattfinden, wobei A $oldsymbol{eta}$  entsteht, das an GM1 gebunden ist. Das  $A\beta$ -Peptid ist im APP-Molekül genau dort lokalisiert, wo es auch zu erwarten ist, wenn man davon ausgeht, dass diese Region an ein Glycosphingolipid bindet. Eine weitere interessante Verbindung zu den Sphingolipid-Cholesterin-Flößen ist Αβ den Rezeptor für erhaltene Erkenntnis, dass an kürzlich die 20 Glycanisierungsendprodukte bindet (Yan et al., Nature 382 (1996), 685-691), von denen festgestellt wurde, dass sie mit DIGs und Caveolen in Endothelzellen assoziieren (Lisanti et al., Developm. Biol. 6 (1995), 47-58).

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurde festgestellt, dass die Verwendung cholesterinsenkender Mittel einen positiven Effekt auf die obengenannten Krankheiten ausübt. Dies beruht möglicherweise auf einer Verringerung der Zahl der Flöße in den Plasmamembranen und damit einer Verringerung der Anzahl an möglichen Ankerpunkten, an denen dann eine Konformationsänderung von Proteinen stattfindet.

30

Die erfindungsgemäße Erkenntnis, dass cholesterinsenkende Mittel sich positiv auf die Alzheimer'sche Krankheit oder Krankheiten, wie z.B. Creutzfeld-Jacob-

Krankheit, auswirkt, lässt erstmals eine Behandlungsmöglichkeit entstehen, die an der Ursache der Krankheit angreift.

Verwendung erscheint - durch die erfindungsgemäße Weiteren Des allgemein eine Einflussnahme auch 5 cholesterinsenkender Mittel Signaltransduktionsvorgänge von außen in Zellen möglich. Kürzlich konnte gezeigt werden, dass zahlreiche Proteine, die in Sphingolipid-Cholesterin-Flößen enthalten sind, in der Signaltransduktion eine wichtige Rolle spielen (Parton & Simons, Science 269 (1995), 1398-1399; Anderson, Proc. Natrl. Acad. Sci. USA 10 90 (1993), 10909-10913; Lisanti et al., Trends Cell Biol. 4 (1994), 231-235).

Durch die Entstehung von Sphingolipid-Cholesterin-Flößen wird auf der Zellmembran eine Subkompartimentierung bewirkt, die dazu führt, dass unterschiedliche Strukturen entstehen, also Flöße verschiedener Größe, und Zwischenräume ohne Floßstruktur.

Ohne Cholesterin ist die Floßbildung nicht möglich und insofern sind also viele Signaltransduktionsvorgänge abhängig von der Anwesenheit von Cholesterin. Beispielhaft für solche Vorgänge können genannt werden: Signaltransduktion 20 über Heterotrimere G Proteine (Li et al., J. Biol. Chem. 270 (1995), 15693-15701), Ras (Song et al., J. Biol. Chem. 271 (1996), 9690-9697; Mineo et al., J. Biol. Chem. 217 (1996), 11930-11935) und Ceramide (Liu & Anderson, J. 27179-27185). Beispiele (1995), 270 Biol. Chem. Signaltransduktionsprozesse, in denen Flöße als Plattformen eine Rolle spielen, 25 sind Immunoglobulin-E-Signalprozesse in allergischen Reaktionen, T-Zell-Rezeptor-Signalprozesse, LPS-Endotoxin-Signalprozesse, Signalprozesse der endothelischen NO-Synthase, Signalprozesse durch Tyrosinkinasen, wie etwa Lyn und Fyn, welche doppelt acyliert sind und über trimerische G-Proteine, die doppelt acylierte Untereinheiten enthalten, sowie über GPI-verankerte Proteine Signale übertragen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher die Verwendung cholesterinsenkender Mittel zur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.

### 5 Figurenbeschreibung

Fig. 1 zeigt eine Zellmembran im Querschnitt. A zeigt einen Ausschnitt mit Flößen, die mittels ihrer GPI-Anker an die exoplasmatische Schicht der Membran gebundene Proteine enthalten. B zeigt eine Vergrößerung eines Sphingolipid-Cholesterin-Floßes.

Fig. 2 zeigt, dass das Entfernen von Cholesterin die Produktion und die Sekretion von Aβ hemmt. a zeigt einen Immunopräzipitations-Assay von Neuronen aus dem Hippokampus, welche für 4 Tage entweder in Gegenwart von (+) oder in Abwesenheit von (-) Lovastatin/Mevalonat kultiviert wurden. Cyclodextrin wurde für O bzw. 5 bzw. 20 Min zugegeben (0, 20, 5). b zeigt einen ähnlichen Immunopräzipitations-Assay wie a, wobei hier CD-Cholesterin für die angegebene Zeit in Min (0 bzw. 15) hinzugegeben wurde. c zeigt die relative Aβ-Sekretion in Zellen, in denen das Cholesterin durch Lovastatin und Cyclodextrin entfernt bzw. wieder hinzugegeben wurde, im Vergleich mit unbehandelten Kontrollzellen (Mittel aus 3-11 Experimenten). Die Ziffern neben Cyclodextrin und CD-Cholesterin geben die Zeit der Zugabe in Minuten an.

25

30

Fig.3

10

15

20

zeigt, dass das Entfernen von Cholesterin die Anlagerung von APP an DIGs reduziert. Neuronen wurden gemäß Beispiel 2 extrahiert und durch einen OptiPrep-Gradienten zentrifugiert, wonach größere Moleküle und Komplexe (A $\beta$ -DIG) sich mehr am oberen Ende des Teströhrchens befinden (oben) und nicht komplexierte, kleinere Moleküle (A $\beta$ ) nach unten wandern (unten). - Depletion bzw. +

Depletion beziehen sich auf das Cholesterin, das, wie oben beschrieben, entfernt wurde (+) oder nicht entfernt wurde (-).

Die vorliegende Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert, 5 wobei die Mengenangaben und andere Einzelheiten beispielhaft und nicht erschöpfend zu verstehen sind.

### Beispiele

### 10 Beispiel 1

Primäre Zellkulturen von Neuronen aus dem Hippokampus der Ratte wurden plattiert und nach herkömmlichen Verfahren kultiviert (minimales essentielles Medium (MEM) mit 10% Pferdeserum, 5% CO<sub>2</sub>, 36,5°C). Die Zugabe von 5 mM Cytosinarabinose verhinderte die Vermehrung von nicht neuronalen Zellen. Nach 5-7 Tagen wurden 4 µM Lovastatin und 0,25 mM Mevalonat für 4 Tage hinzugegeben.

Die Neuronen wurden dann für 1 Std bei 37°C und 5% CO<sub>2</sub> mit rekombinantem SFV infiziert, welcher für das menschliche APP 695-Protein kodiert, wie bereits aus dem Stand der Technik bekannt. Die Zellen wurden für 2 Std in Lovastatin/Mevalonat inkubiert und anschließend für 5-20 Min mit 5 mM Methylß-Cyclodextrin (Sigma) in einem Methionin-freien Markierungsmedium inkubiert (MEM mit 1/10 N2-Zusatz). Die Zellen wurden für 2,5 Std mit 150 μCi [<sup>35</sup>S]- Methionin markiert. Lovastatin hemmt bei Vorhandensein von geringen Mengen Mevalonat die Cholesterinbiosynthese. Methyl-β-Cyclodextrin entfernt speziell zelluläres Cholesterin.

Nach der metabolischen Markierung wurde das Kulturmedium gesammelt und Zellextrakte hergestellt (2% NP-40, 0,2% SDS, 5 mM EDTA, mit Protease-inhibitoren als Zusatz). Die Immunopräzipitate wurden auf A-Sepharose (Boehringer) rückgewonnen und auf 10-20%-igen Tris-Tricin-Polyacrylamidgelen

analysiert (Novex). Die Radioaktivität wurde anhand eines Phosphorlmagers (Molecular Dynamics) bestimmt. Die verwendeten Antikörper waren Fd-APP gegen APP 695, B12/4 gegen die 20C-terminalen Aminosäuren von APP und B7/6 gegen die Aminosäuren 1-16 des synthetischen humanen Aβ-Peptids 1-40. Fig.2 zeigt die Ergebnisse solcher Immunopräzipitations-Assays. In a wurden Zellen analysiert, die mit oder ohne Lovastatin kultiviert worden waren ("-" bzw. "+") sowie mit Cyclodextrin für 0 bzw. 20 bzw. 5 Min. Die sichtbaren Banden entsprechen Aβ. Hierdurch wird deutlich gezeigt, dass die Sekretion von Aβ durch das Entfernen von Cholesterin, was durch die Zugabe von Lovastatin und Cyclodextrin bewirkt wird, reduziert werden kann. Zu einigen Zellen wurde Cholesterin wieder hinzugegeben (CD-Cholesterin).

Zellen, die in den beiden rechten Bahnen dargestellt sind, Cholesterin wieder hinzugegeben wurde. Dort sind auch die A $\beta$ -Banden sichtbar.

15 Das Diagramm c zeigt die relative Aeta-Sekretion unter verschiedenen experimentellen Bedingungen, die oben bereits beschrieben wurden.

### Beispiel 2

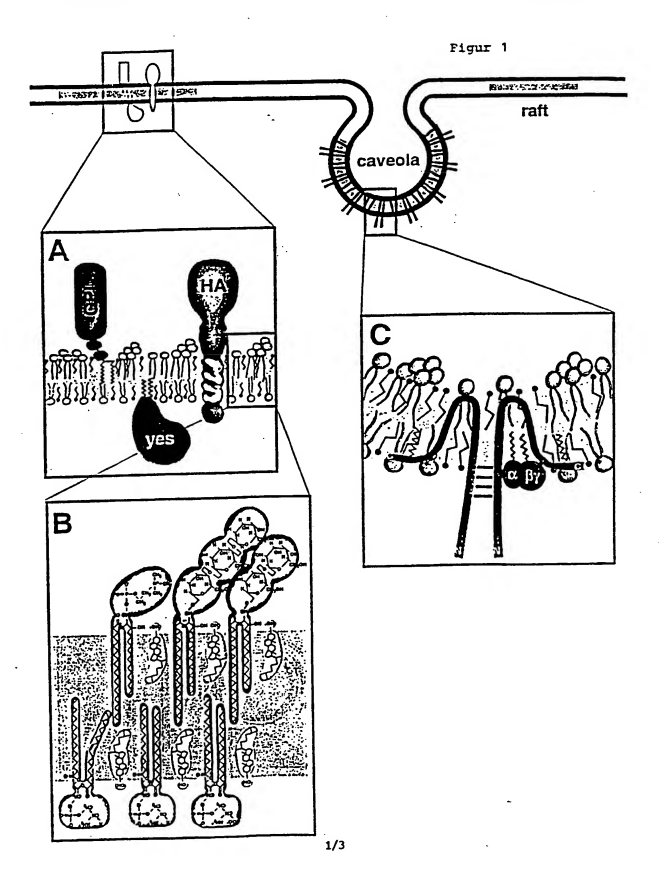
Extrakte von neuronalen Zellen wurden wie in Beispiel 1 hergestellt, bis auf die Tatsache, dass sie für 20 Min pulsmarkiert wurden und dann für 100 Min in normalem Medium gechased wurden. Anschließend wurden die Zellen für 30 Min auf Eis mit 1% Triton X-100 in TEX (150 mM NaCl, 50 mM Tris pH 7,4, 2 mM EDTA, 2 mM DTT, 25 μg/ml jeweils von Chymostatin, Leupeptin, Antipain,
 Pepstatin A) extrahiert. Die Extrakte wurden dann mit einer äquivalenten Menge OptiPrep (Nycomed) vermischt und mit einem schrittweisen Gradienten von 30%, 25% und 3% OptiPrep in TEX überlagert. Danach wurden die Proben 3 Std bei 4°C und 50,000 U/Min zentrifugiert, die Fraktionen wurden gesammelt und immunopräzipitiert. Das Ergebnis ist in Fig.3 dargestellt. Unter "- Depletion" sind
 Kontrollzellen dargestellt, in denen Cholesterin nicht entfernt wurde, während die Zellen von "+ Depletion" mit Lovastatin/Cyclodextrin behandelt worden waren, um Cholesterin-Depletion zu erzielen. "oben" bezeichnet den oberen Teil des

Teströhrchens, "unten" bezeichnet den unteren Teil des Teströhrchens. Bei dieser Art von Gradient wandern Komplexe und größere Moleküle, wie etwa Aβ-DIG nicht bis zum Boden des Röhrchens, finden sich also mehr in den Bahnen, die mit "oben" überschrieben sind, während die nicht mit DIGs assoziierten Aβ-Moleküle nach unten wandern. Dieses Experiment zeigt also deutlich, dass in Zellen, die mit cholesterindepletierenden Mitteln behandelt worden waren, eine Aβ-DIG-Assoziierung reduziert wird.

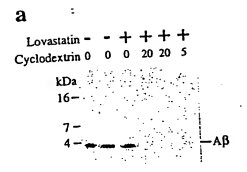
# Ansprüche

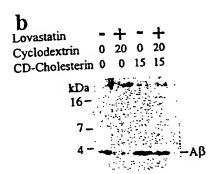
- 1. Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Prophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, und von Alzheimer'scher Krankheit.
  - 2. Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.

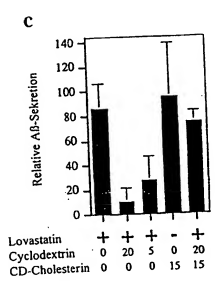
PCT/EP98/02284



FIGUR 2







WO 98/47518 PCT/EP98/02284

FIGUR 3

Inter mai Application No PCT/EP 98/02284

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/715					
		•				
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC				
	SEARCHED					
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classification A61K	on symbols)				
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields se-	arched			
	·					
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms used				
	:					
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.			
			1.0			
P,X	KELLER AND SIMONS: "Cholesterol Required for Surface Transport o		1,2			
	Influenza Virus Hemagglutinin"	•				
	THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY,	057 1067				
	vol. 140, 23 March 1998, pages 1 XP002078575	35/-136/,				
	see page 1358, left-hand column,	paragraph				
	2					
	see page 1360, right-hand column see page 1364, left-hand column,	naragraph				
	5 - right-hand column, paragraph					
	figures 7,8					
		-/				
		-/				
Ì						
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.			
Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after the inte	rnational filing date			
	ent defining the general state of the art which is not sered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	eory underlying the			
	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	claimed invention			
T. docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the do	ocument is taken alone			
citatio	is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or m	ventive step when the			
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	ments, such combination being obvio in the art.	us to a person skilled			
	"P" document published prior to the international filling date but tater than the priority date claimed "&" document member of the same patent family					
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report			
2	4 September 1998	07/10/1998				
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk					
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Kanbier, D				

inte onal Application No PCT/EP 98/02284

Relevant to claim No.
1,2
1
2 2
2 2
2

into onal Application No PCT/EP 98/02284

C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X .	BANDIERA ET AL: "Inhibitors of A-Beta Peptide Aggregation as Potential Anti-Alzheimer Agents" CURRENT MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 4/3, 1997, pages 159-170, XP002078579 see page 159 see page 160, right-hand column - page 161, left-hand column see page 166	
X	WO 95 06470 A (MERCK & CO INC) 9 March 1995 see page 1, column 5-13; claims 1-4,6-10	1
X	WO 96 19987 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 4 July 1996 see page 4, column 23-30 see page 7, column 31-35 see page 8, line 37 - page 9, line 4 see page 9, line 19-24; claims 1,2,10	1
X	WO 94 02518 A (UNIV KANSAS) 3 February 1994 see page 19, paragraph 3 see page 3, paragraph 4 - page 5, paragraph 1; claims 1,30 see page 8, paragraph 4	2
X	DATABASE WPI Week 7532 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 75-53053w XP002078580 & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) , 4 April 1975 see abstract & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) 4 April 1975	2
А	WO 96 20184 A (PFIZER) 4 July 1996 see page 1, line 20-29 see page 32, line 25 - page 33, column 9 see page 34, line 13-20	

International application No.

PCT/EP 98/ 02284

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Observation: Although Claim(s) 1-2 relate to a method for treatment of the human/animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition.
2. X	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	See Supplemental Sheet ADDITIONAL MATTER PCT/ISA/210
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	·
	·
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

information on patent family members

Inter inal Application No PCT/EP 98/02284

Patent document cited in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9404556	A	03-03-1994	AU	5081593 A	15-03-1994
			CN	1087091 A	25-05-1994 
US 5569452	Α	29-10-1996	NONE		
WO 9506470	Α	09-03-1995	AU	7397094 <sub>.</sub> A	22-03-1995
			US	5368404 A	29-11-1994
WO 9619987	Α	04-07-1996	AU	4347796 A	19-07-1996
			CA	2207333 A	04-07-1996
			CN	1171739 A	28-01-1998
			EP	0801564 A	22-10-1997
			FI	972793 A	27-06-1997
		•	NO	972980 A	26-06-1997
WO 9402518	Α	03-02-1994	US	5376645 A	27-12-1994
	• •		AU	672814 B	17-10-1996
			AU	4779993 A	14-02-1994
			CA	2119154 A	03-02-1994
			EP	0620828 A	26-10-1994
			JP	6511513 T	22-12-1994
WO 9620184	Α	04-07-1996	AU	4067795 A	04-07-1996
.,.			BG	100248 A	31-07-1996
			BR	9505995 A	23-12-1997
			CA	2207772 A	04-07-1996
			CN	1133287 A	16-10-1996
			CZ	9503447 A	11-09-1996
			FI	972696 A	23-06-1997
•			HÜ	74672 A	28-01-1997
			JP	10500702 T	20-01-1998
			LV	11325 A	20-06-1996
			ĹŸ	11325 B	20-02-1997
			NO	955288 A	24-06-1996
			PL	311997 A	24-06-1996
			SI	9500393 A	30-04-1997
			SK	158795 A	08-01-1997
			US	5770594 A	23-06-1998

Interr rales Aktenzeichen PCT/EP 98/02284

a. klassi IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/715		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und derIPK	
	ACHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klaseifikationssymbo $A61K$	le )	
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	KELLER AND SIMONS: "Cholesterol Required for Surface Transport of Influenza Virus Hemagglutinin" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, Bd. 140, 23. März 1998, Seiten 13 XP002078575 siehe Seite 1358, linke Spalte, A siehe Seite 1360, rechte Spalte siehe Seite 1364, linke Spalte, A rechte Spalte, Absatz 2; Abbildun	57-1367, bsatz 2 bsatz 5 -	1,2
	eere Veröttentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentramille	
*Besonders  "A" Veröffe aber n  "E" älteres Anmel "L" Veröffe schein anders soll oc ausge "O" Veröffe eine B "P" Veröffe	a Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, sicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen kledatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geetgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- sen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden for die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) intlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung richt kollidiert, sondem nur Erfindung zugrundeltegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann allein aufgrund dieser Veröffentlich erfinderischer Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden atung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf chtet werden atung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
2	4. September 1998	07/10/1998	
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevolimächtigter Bediensteler  Kanbier, D	

Intern sales Aktenzeichen
PCT/EP 98/02284

		101/21 90	
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN .		I
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	TARABOULOS ET AL: "Cholesterol Depletion and Modification of COOH-Terminal Sequence of the Prion Protein Inhibit Formation of the Scrapie Isoform" .  THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, Bd. 129, 1995, Seiten 121-132, XP002078576 siehe Seite 126 siehe Seite 129, linke Spalte siehe Seite 130 siehe Seite 122		1,2
X	WO 94 04556 A (UNIV NEW YORK) 3. März 1994 siehe Seite 1, Spalte 14-33 siehe Seite 3, Zeile 11-15 siehe Seite 4, Zeile 26-30 siehe Seite 10, Zeile 37 - Seite 11, Zeile 16; Ansprüche 7-11 siehe Seite 13, Zeile 35 - Seite 14, Zeile 30; Ansprüche 13,17-19 siehe Seite 15, Zeile 24-30 siehe Seite 19, Zeile 15-28		2 2
χ	US 5 569 452 A (TSRL INC.)		2
γ ".	29. Oktober 1996 siehe Spalte 1, Zeile 50-57; Ansprüche 1,5,7 siehe Spalte 3, Zeile 37-63		2
X	STANKEWICH ET AL: "Alterations in Cell Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, Bd. 31, Nr. 8, 1996, Seiten 817-828, XP002078577 siehe Seite 819, rechte Spalte; Abbildungen 1A,1C siehe Seite 820; Abbildung 5; Tabelle 4 siehe Seite 825, linke Spalte siehe Seite 826, rechte Spalte, Zeile 3-5		2
X	CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin Interacts with the Alzheimer Amyloid Beta-A4 Peptide" FEBS LETTERS, Bd. 341, 1994, Seiten 256-258, XP002078578 siehe Seite 256 siehe Seite 258, rechte Spalte, Absatz 2		1

Interi nales Aktenzeichen
PCT/EP 98/02284

ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Betr. Anspruch Nr.
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Gan various sout in
BANDIERA ET AL: "Inhibitors of A-Beta Peptide Aggregation as Potential Anti-Alzheimer Agents" CURRENT MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 4/3, 1997, Seiten 159-170, XP002078579 siehe Seite 159 siehe Seite 160, rechte Spalte - Seite 161, linke Spalte siehe Seite 166	1
WO 95 06470 A (MERCK & CO INC) 9. März 1995 siehe Seite 1, Spalte 5-13; Ansprüche 1-4,6-10	1
WO 96 19987 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 4. Juli 1996 siehe Seite 4, Spalte 23-30 siehe Seite 7, Spalte 31-35 siehe Seite 8, Zeile 37 - Seite 9, Zeile 4 siehe Seite 9, Zeile 19-24; Ansprüche 1,2,10	1
WO 94 02518 A (UNIV KANSAS) 3. Februar 1994 siehe Seite 19, Absatz 3 siehe Seite 3, Absatz 4 - Seite 5, Absatz 1; Ansprüche 1,30 siehe Seite 8, Absatz 4	2
DATABASE WPI Week 7532 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 75-53053w XP002078580 & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK), 4. April 1975 siehe Zusammenfassung & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) 4. April 1975	2
WO 96 20184 A (PFIZER) 4. Juli 1996 siehe Seite 1, Zeile 20-29 siehe Seite 32, Zeile 25 - Seite 33, Spalte 9 siehe Seite 34, Zeile 13-20	
	Peptide Aggregation as Potential Anti-Alzheimer Agents" CURRENT MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 4/3, 1997, Seiten 159-170, XP002078579 siehe Seite 159 siehe Seite 160, rechte Spalte - Seite 161, linke Spalte siehe Seite 166  W0 95 06470 A (MERCK & CO INC) 9. März 1995 siehe Seite 1, Spalte 5-13; Ansprüche 1-4,6-10  W0 96 19987 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 4. Juli 1996 siehe Seite 4, Spalte 23-30 siehe Seite 7, Spalte 31-35 siehe Seite 8, Zeile 37 - Seite 9, Zeile 4 siehe Seite 9, Zeile 19-24; Ansprüche 1,2,10  W0 94 02518 A (UNIV KANSAS) 3. Februar 1994 siehe Seite 19, Absatz 3 siehe Seite 19, Absatz 3 siehe Seite 19, Absatz 3 siehe Seite 8, Absatz 4 - Seite 5, Absatz 1; Ansprüche 1,30 siehe Seite 8, Absatz 4  DATABASE WPI Week 7532 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 75-53053w XP002078580 & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) 4. April 1975 siehe Zusammenfassung & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) 4. April 1975  W0 96 20184 A (PFIZER) 4. Juli 1996 siehe Seite 1, Zeile 20-29 siehe Seite 32, Zeile 25 - Seite 33, Spalte 9

In...nationales Aktenzeichen

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 98/02284

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl der(die) Anspruch(üche) 1-2 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen K rpers bezieht(en), wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. X Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3. Ansprüche Nr. weil as sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erlorderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechttertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen ertaßt.
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröttentlichungen, die zur selben Patentamilie gehören

Internates Aktenzeichen
PCT/EP 98/02284

Im Recherchenberic ngeführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		tglied(er) der atentlamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9404556	A	03-03-1994	AU	5081593 A	15-03-1994
			CN	1087091 A	25-05-1994
US 5569452	Α	29-10-1996	KEIN	E	
WO 9506470	Α	09-03-1995	AU	7397094 A	22-03-1995
			US	5368404 A	29-11-1994
WO 9619987	Α	04-07-1996	AU	4347796 A	19-07-1996
			. CA	2207333 A	04-07-1996
			CN	1171739 A	28-01-1998
			EP	0801564 A	22-10-1997
			FI	972793 A	27-06-1997
			NO	972980 A	26-06-1997
WO 9402518	Α	03-02-1994	US	5376645 A	27-12-1994
WO 3102020	•		AU	672814 B	17-10-1996
			AU	4779993 A	14-02-1994
			CA	2119154 A	03-02-1994
			EP	0620828 A	26-10-1994
			JP	6511513 T	22-12-1994
WO 9620184	Α	04-07-1996	AU	4067795 A	04-07-1996
			BG	100248 A	31-07-1996
			BR	9505995 A	23-12-1997
			CA	2207772 A	04-07-1996
			CN	1133287 A	16-10-1996
			CZ	9503447 A	11-09-1996
			FI	972696 A	23-06-1997
•			HU	74672 A	28-01-1997
			JP	10500702 T	20-01-1998
			LV	11325 A	20-06-1996
			L٧	11325 B	20-02-1997
			NO	955288 A	24-06-1996
•			PL	311997 A	24-06-1996
			SI	9500393 A	30-04-1997
			ŠK	158795 A	08-01-1997
			US	5770594 A	23-06-1998

International Publication No. WO 98/47518

Job No.: 1655-83253

Translated from German by the Ralph McElroy Translation Co.

910 West Avenue, Austin, Texas, 78701

# INTERNATIONAL PATENT OFFICE WORLD ORGANIZATION FOR INTELLECTUAL PROPERTY

### International patent published on

the basis of the Patent Cooperation Treaty (PCT)
INTERNATIONAL PUBLICATION NO. WO 98/47518

International Patent Classification<sup>6</sup>:

A 61 K 31/715

International Filing No.:

PCT/EP98/02284

International Filing Date:

April 17, 1998

**International Publication Date:** 

October 29, 1998

**Priority** 

Date:

April 17, 1997

Country:

No.:

197 16 120.0

DE

USE OF CHOLESTEROL-LOWERING AGENTS TO INFLUENCE SIGNAL TRANSDUCTION PROCESSES IN THE CELL MEMBRANE AND IN THE PROPHYLAXIS OR TREATMENT OF PRION-ASSOCIATED DISEASES OR ALZHEIMER'S DISEASE

Inventor; and

Inventor/Applicant (only for US):

Kai Simons [FI/DE] Kleinschmidtstrasse 27

D-69115 Heidelberg (DE)

Applicant (for all designated

states except US):

Europäisches Laboratorium für

Molekular-Biologie (EMBL)

[DE/DE]

Meyerhofstrasse 1

D-69117 Heidelberg (DE)

Agent:

H. Weickmann et al.

Kopernikusstrasse 9 D-81679 Munich (DE)

**Designated States:** 

JP, US, European Patent (AT, BE,

CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

### **Published**

With International Search Report.

Before expiration of the period permitted for amendments to the claims. Will be republished if amendments are submitted.

### Abstract

The invention relates to the use of cholesterol-lowering agents in the prophylaxis or treatment of diseases based on conformational change of prions and Alzheimer's disease as well as for influencing signal transduction processes in the cell membrane.

# FOR INFORMATION ONLY

Codes for the identification of PCT contract states on the cover sheets of the documents that publish the international applications in accordance with the PCT.

AL	Albania	KG	Kyrgyzstan	TM	Turkmenistan
AM.	Armenia	KP	Democratic People's	TR	Turkey
AT	Austria		Republic of Korea	TT	Trinidad and Tobago
AU	Australia	KR	Republic of Korea	ÜA	Ukraine
ΑZ	Azerbaijan	KZ	Kazakhstan	UG	Uganda
BA	Bosnia-Herzegovina	LC	Saint Lucia	US	United States of
$\mathbf{B}\mathbf{B}$	Barbados	LI	Liechtenstein	0.0	America
BE	Belgium	LK	Sri Lanka	VN	Vietnam
BF	Burkina Faso	LR	Liberia	YU	Yugoslavia
BG	Bulgaria	LS	Lesotho	ZW	Zimbabwe
BJ	Benin	LT	Lithuania	2,,,	Zimodowe
BR	Brazil	LU	Luxembourg		
$\mathbf{BY}$	Belarus	LV	Latvia		
CA	Canada	MC	Monaco		
CF	Central African	MD	Republic of Moldavia		
	Republic	MG	Madagascar		
CG	Congo	MK	Macedonia (former		
CH	Switzerland		Yugoslavian Republic		
CI	Côte d'Ivoire		of Macedonia)		
CM	Cameroon	ML	Mali		
CN	China	MN	Mongolia	:	
CU	Cuba	MR	Mauritania	·	
CZ	Czech Republic	MW	Malawi		
DE	Germany	MX	Mexico		
DK	Denmark	NE	Niger		
EE	Estonia	NL	Netherlands		
ES	Spain	NO	Norway		
FI	Finland	NZ	New Zealand		
FR	France	PL	Poland		
GA	Gabon	PT	Portugal		
GB	United Kingdom	RO	Romania		
GE	Georgia	RU	Russian Federation		
GH	Ghana	SD	Sudan		
GN	Guinea	SE	Sweden		
GR	Greece	SG	Singapore		
HU	Hungary	SI	Slovenia		
IE	Ireland	SK	Slovakia		
IL	Israel	SN	Senegal		•
IS	Iceland	SZ	Swaziland		
IT	Italy	TD	Chad		
JP	Japan	TG	Togo		
KE	Kenya	TJ	Tajikistan		

This invention concerns the use of cholesterol-reducing agents for prophylaxis or treatment of diseases that involve a conformational change of prions, or of Alzheimer's disease.

For most molecular biologists who are concerned with membrane proteins the function of lipids lies mainly in their ability to serve as solvent for proteins (Singer & Nicolson, Science 175 (1972), 720-731). However, this is not their only role. The different types of lipids are arranged not only in a fluid double layer, but they are also asymmetrically distributed over the exoplasmic and cytoplasmic membrane regions (Bretscher and Raff, Nature, 258 (1975), 43-49; Roelofsen & Op den Kamp, Plasma Membrane Phospholipid Asymmetry and its Maintenance: The Human Erythrocyte as a Model 1-7-46 (1994)). In addition, it was found that the lipids are also organized in a certain way and thus carry out more regulation tasks than was previously known (Glaser, Curr. Op. Struct. Biol. 3 (1993), 475-481, Thomas et al., J. Cell Biol. 125 (1994), 195-802, Kusumi & Sako, Curr. Opin. Cell Bio. 8 (1996), 566-574). It now turned out that a lateral organization of lipids results through the combination of sphingolipids and cholesterol into shifting floes or rafts, to which proteins can specifically attach within the double layer. The existence of such sphingolipid-cholesterol rafts leads to a fundamentally different evaluation of the membrane organization and allows new insights into the function of cell membranes.

The models shown in Figure 1B were developed on the basis of research into such sphingolipid-cholesterol rafts. The starting point is that the sphingolipid head groups, which occupy larger areas of the plane of the exoplasmic part of the membrane than the hydrocarbon chains of the lipids in the membrane layer, allow the development of intermediate spaces that become filled by cholesterol molecules, which function as, so to say, spacers (Figure 1B). A dense joining together of these sphingolipid-cholesterol clusters to the exoplasmic part of the membrane allows them to function as the overall arrangement within the membrane double layer. It is important to establish here that the sphingolipids normally have a long fatty acid (C<sub>20</sub>-C<sub>26</sub>) which is attached to the sphingosine base via an amide bond, where, because of its length, the fatty acid can join to the cytoplasmic part of the double layer of the membrane. Since cholesterol is present in both membrane layers, it is also possible that the molecule will act as a spacer in the cytoplasmic part of the membrane and, in doing so, fill the intermediate spaces between fatty acids present there (Figure 1B). The new findings on the organization of sphingolipids and cholesterol in the cell membrane have now led to the recognition that in this there could also be a basis for treatment or prevention of diseases that involve a change of conformation of prion proteins or even Alzheimer's disease. Such diseases are still not treatable, for the most part even detecting them is very difficult, and in most cases absolute certainty can be obtained only by an autopsy after the death of the patient. From that standpoint there is a compelling need for a possibility of treating such diseases, at least in a suspected case, or of preventing their development.

For this reason the task of this invention was to make available a possibility of being able to have a positive effect on diseases like Alzheimer's disease or other diseases in which a change of proteins on sphingolipid-cholesterol rafts takes place.

This task was solved in accordance with the invention through the use of cholesterol lowering agents for prophylaxis or treatment of diseases that stem from a change of conformation of prions, or of Alzheimer's disease. All agents that lower the cholesterol level in the blood and are used or can be used for this purpose for prevention of other diseases, above all arteriosclereosis and heart attack, can be used as cholesterol lowering agents. Examples of cholesterol lowering agents include the active agent lovastatin (Mevinacor, Mevinolin, Monacolin-K, MK-803) as well as other drugs for treating hypercholesterolemia such as pravastatin-sodium, simvastatin, bezafibrate, clofibrate, etofylline clofibrate, xenofibrate, gemfibrozyl, etofibrate, colestipol-HCl, colestryramine, xantinol nicotinate, icositol nicotinate, probucol and the like. Lovastatin inhibits cholesterol biosynthesis on the basis of mevalonic acid. It is already being used as a drug to treat hypercholesterolemia, where it is administered in doses up to 20 mg/day. The dosages of cholesterol lowering agents in accordance with the invention are known or can easily be determined by the specialist.

Another possible manner and way of lowering the cholesterol level is to affect the regulation of cholesterol metabolism. The distribution of cholesterol on sphingolipid-cholesterol rafts is much higher than its distribution in areas in which there are no rafts. In the endoplasmic reticulum, where the cellular cholesterol content is perceived and regulated, there are practically no rafts. Sphingolipid-cholesterol rafts do not flow back from the Golgi apparatus to the endoplasmic reticulum. The lowering of the cholesterol level first affects the cholesterol not contained in rafts, which leads to less cholesterol flowing back to the endoplasmic reticulum. By reducing, for example, the sphingolipid content, it would then be possible to simultaneously lower the cholesterol synthesis in the cell, since more cholesterol can flow back to the endoplasmic reticulum. This can occur, for example, through sphingolipid synthesis inhibitors.

The disease scrapie, which occurs in sheep, is seen above all at the present time as a disease that derives from a change of conformation of prion proteins. Also, this invention may be important for the BSE problem, if it is confirmed that the triggering factor for the ultimate fatal disease is also a change of conformation of prion proteins and that this disease of cows can be transferred to humans. Therefore, treatment of Creutzfeld-Jacob disease would also be an object of this invention.

The scrapie prion protein PrP<sup>Sc</sup> is the only known component of a transmissible prion that is known up to now. It is derived from a protein PrP<sup>C</sup> that is normally anchored to glycosyl phosphatidyl inositol (GPI) and is expressed in neurons, where the prion protein PrP<sup>Sc</sup>, which is protease resistant, arises through a conformational change of PrP<sup>C</sup>. Presumably, this change of

conformation takes place on sphingolipid cholesterol rafts. The change of conformation appears to be dependent on the GPI anchoring, since chimeric proteins that contain a characteristic transmembrane domain are not subject to the conformational change. PrP<sup>C</sup> is insoluble in Triton X-100 at 4°C during the conformational change, and a depletion of cellular cholesterol hinders the formation of PrP<sup>Sc</sup>. Interestingly, PrP<sup>C</sup> can be transferred into the cell via clathrin-coated vesicles by means of endocytosis, presumably due to bonding to a still unknown transmembrane protein with a so-called coated pit signal. This binding possibly keeps the PrP<sup>C</sup> at a distance from the rafts, where the still unelucidated PrP<sup>C</sup>- PrP<sup>Sc</sup> transformation appears to take place.

One of the important characteristics of the pathogenesis of Alzheimer's disease is progressive cerebral accumulation of amyloid  $\beta$ -peptide (A $\beta$ ), a proteolytic cleavage product of an amyloid precursor protein (APP). Newly synthesized APP is directed into the axons in the neurons and then carried further to the dendrites by transcytosis. During the intercellular transport APP is subject to a number of cleavages, in which either the amyloid fragment AB or a non-amyloid, secreted form APP<sub>sec</sub> (secreted) is released. In the cleavage to APP<sub>sec</sub> by αsecretase (α-cleavage) an 8 kD transmembrane fragment remains in the cell membrane. The cleavage of APP to AB takes place in two steps. First a 10 kD fragment of APP is produced through the so-called β-cleavage and is then cleaved again within the transmembrane domain (γcleavage), which results in A\u03c3. Like PrPC, a part of the APP in neurons is also insoluble in Triton X-100, a property that the GPI anchored proteins and transmembrane proteins that bind to sphingolipid rafts also have. Where exactly the AB production takes place is not clear, but recently obtained results indicate that AB complexes to a lipid in sphingolipid cholesterol rafts, the GM1 ganglioside, which is found in the earliest disease manifestations in the brain. Interestingly, a small part of APP is also found in detergent-insoluble, glycolipid-enriched complexes, the so-called DIGs (Brown & Rose, J. Cell, 68 (1992), 533-544; Parton & Simons. Science, 269 (1995), 1398-1399). Possibly APP is fixed into the rafts by binding to GM1 and proteolysis may possibly take place in the sphingolipid-cholesterol microdomains, so that AB that is bound to GM1 results. The AB peptide is localized in the APP molecule exactly where it is to be expected if one assumes that this region binds to a glycosphingolipid. Another interesting connection to the sphingolipid-cholesterol rafts is the recently obtained result that Aß binds to the receptor for glycanization end products (Yan et al., Nature, 382 (1996), 685-691), of which it was established that they associate with DIGs and caveolae in endothelial cells (Lisanti et al., Developm. Biol. 6 (1995), 47-58).

It was established in the scope of this invention that the use of cholesterol-lowering agents has a positive effect on the diseases mentioned above. This is possibly due to a lowering of the number of rafts in the plasma membranes and thus a lowering of the number of possible anchoring points, at which a change of conformation of proteins then takes place.

The realization in accordance with the invention that cholesterol-lowering drugs have a positive effect on Alzheimer's disease or diseases like Creutzfeld-Jacob disease allows for the first time a treatment possibility that attacks the causes of the disease.

Moreover, through the use of cholesterol-lowering agents in accordance with the invention it appears in general possible to affect signal transduction processes in cells from outside. It was recently shown that many proteins that are found in sphingolipid-cholesterol rafts play an important role in signal transduction (Parton & Simons, Science, 269 (1995), 1398-1399; Anderson, Proc. Natrl. Acad. Sci. USA, 90 (1993), 10909-10913; Lisanti et al., Trends Cell Biol., 4 (1994), 231-235).

Through the development of sphingolipid-cholesterol rafts a subcompartmentalization is brought about on the cell membrane and leads to different structures developing, thus rafts of different sizes and intermediate spaces without raft structure.

Raft formation is not possible without cholesterol and, as far as that goes, many signal transduction operations are thus dependent on the presence of cholesterol. The following may be mentioned as examples of such operations: signal transduction via heterotrimer G proteins (Li et al., J. Biol. Chem., 270 (1995), 15693-15701), Ras (Song et al., J. Biol. Chem., 271 (1996), 9690-9697; Mineo et al., J. Biol. Chem., 217 (1996), 11930-11935) and ceramides (Liu & Anderson, J. Biol. Chem., 270 (1995), 27179-27185). Examples of signal transduction processes in which rafts play a role as platforms are immunoglobulin E signal processes in allergic reactions, T cell receptor signal processes, LPS endotoxin signal processes, signal processes of endothelial NO synthase, signal processes via tyrosine kinases like Lyn and Fyn, which are doubly acylated and via trimer G proteins that contain doubly acylated subunits, and transfer signals via GPI-anchored proteins.

Another object of this invention is thus the use of cholesterol-lowering agents to affect signal transduction processes at the cell membrane.

### Description of figures

Figure 1 shows a cell membrane in cross section. A shows a detail with rafts that contain proteins bound to the exoplasmic layer of the membrane by means of their GPI anchors. B shows an enlargement of a sphingolipid-cholesterol raft.

Figure 2 shows that the removal of cholesterol inhibits the production and secretion of A $\beta$ . a shows an immunoprecipitation assay of neurons from the hippocampus, which were cultured for 4 days either in the presence of (+) or in the absence of (-) lovastatin/mevalonate. Cyclodextrin was added for 0 or 5 or 20 min (0, 20, 5). b shows a similar immunoprecipitation assay to a, where in this case CD cholesterol was added for the indicated time in minutes (0 or 15). c shows the relative A $\beta$  secretion in cells to which the cholesterol was either removed by

means of lovastatin and cyclodextrin or added, compared to untreated control cells (average of 3-11 experiments). The figures next to cyclodextrin and CD cholesterol give the time of addition in minutes.

Figure 3 shows that the removal of cholesterol reduces the accumulation of APP in DIGs. Neurons were extracted in accordance with Example 2 and centrifuged through an OptiPrep gradient, after which larger molecules and complexes (A $\beta$ -DIG) are found more at the upper end of the test tube (top) and uncomplexed, smaller molecules (A $\beta$ ) migrate downward (bottom). – depletion or + depletion refers to the cholesterol that, as described above, was removed (+) or not removed (-).

This invention is illustrated in more detail by the following examples, where the data concerning amounts and other details are exemplary and not to be understood as exhaustive.

### Examples

### Example 1

Primary cell cultures of neurons from rat hippocampus were plated and cultured by traditional methods (minimum essential medium (MEM) with 10% horse serum, 5% CO<sub>2</sub>, 36.5°C). The addition of 5 mM cytosine arabinose prevented the multiplication of non-neuronal cells. After 5-7 days 4 µM lovastatin and 0.25 mM mevalonate were added for 4 days.

The neurons were then infected for 1 h at 37°C and 5% CO<sub>2</sub> with recombinant SFV, which codes for the human APP 695 protein, as is already known from the prior art. The cells were incubated for 2 h in lovastatin/mevalonate and then incubated for 5-20 min with 5 mM methyl- $\beta$ -cyclodextrin (Sigma) in a methionine-free labeling medium (MEM with 1/10 N<sub>2</sub> addition). The cells were labeled with 150  $\mu$ Ci [ $^{35}$ S]-methionine for 2.5 h. Lovastatin in the presence of small amounts of mevalonate inhibits cholesterol biosynthesis. Methyl- $\beta$ -cyclodextrin removes in particular cellular cholesterol.

After the metabolic labeling the culture medium was collected and cell extracts prepared (2% NP-40, 0.2% SDS, 5 mM EDTA, with protease inhibitors as additive). The immunoprecipitates were recovered on A Sepharose (Boehringer) and analyzed on 10-20% tristricine polyacrylamide gels (Novex). The radioactivity was determined by means of a phosphorus imager (Molecular Dynamics). The antibodies that were used were Fd-APP against APP 695, B12/4 against the 20C terminal amino acids of APP, and B7/6 against the amino acids 1-16 of the synthetic human Aβ peptide 1-40. Figure 2 shows the results of this immunoprecipitation assay. In a cells were analyzed that had been cultured with or without lovastatin ("-" or "+") and with cyclodextrin for 0, 20 or 5 min. The visible bands correspond to Aβ. Here it clearly turns out that the secretion of Aβ can be reduced through the removal of

cholesterol, which is brought about through the addition of lovastatin and cyclodextrin. Cholesterol was readded to some cells (CD cholesterol).

b shows a similar immunoprecipitation assay in which, however, cholesterol was again added to the cells that are represented in the two right-hand tracks. The  $A\beta$  bands are also visible there.

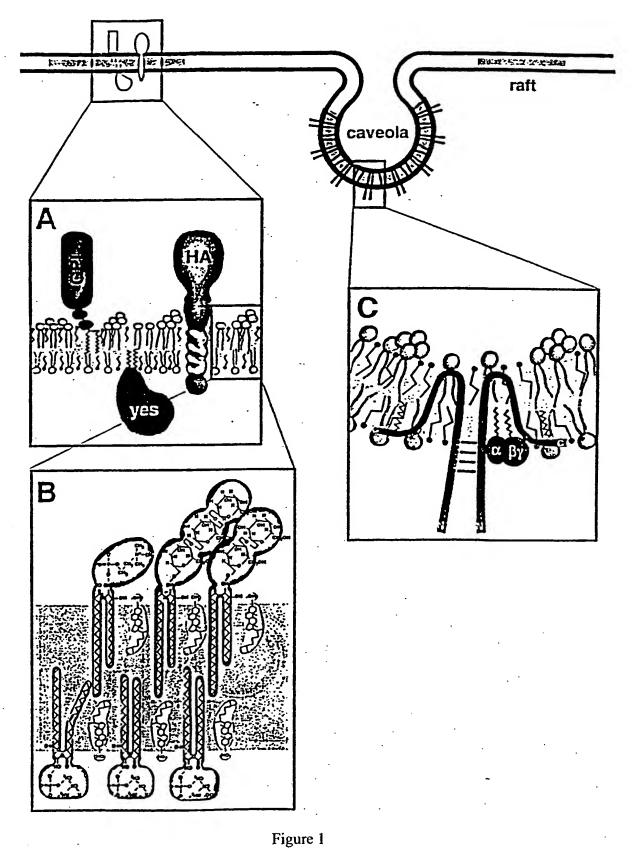
The diagram c shows the relative  $A\beta$  secretion under different experimental conditions, which were already described above.

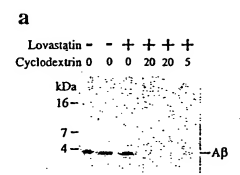
### Example 2

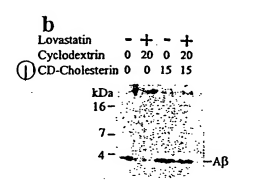
Extracts of neuronal cells were prepared as in Example 1 except that they were pulse labeled for 20 min and then chased for 100 min in normal medium. Then the cells were extracted for 30 min on ice with 1% Triton X-100 in TEX (150 mM NaCl, 50 mM tris, pH 7.4, 2 mM EDTA, 2 mM DTT, 25  $\mu$ g/mL chymostatin, leupeptin, antipain, pepstatin A each). The extracts were then mixed with an equivalent amount of OptiPrep (Nycomed) and covered with a stepwise gradient of 30%, 25% and 3% OptiPrep in TEX. Then the 3 samples were centrifuged for 3 h at 4°C and 50,000 rpm, the fractions were collected and immunoprecipitated. The result is shown in Figure 3. Control cells in which cholesterol was not removed are represented under "- depletion," while the cells of "+ depletion" had been treated with lovastatin/cyclodextrin, in order to achieve a cholesterol depletion. "top" indicates the top portion of the test tube, while "bottom" indicates the bottom portion of the test tube. With this type of gradient complexes and larger molecules such as A $\beta$ -DIG do not migrate to the bottom of the test tube, but are thus found more in the tracks that are marked with "top," while the A $\beta$  molecules not associated with DIGs migrate downward. This experiment also clearly shows that the A $\beta$ -DIG association is reduced in cells treated with cholesterol-lowering agents.

### **Claims**

- 1. The use of cholesterol-lowering agents for prophylaxis or treatment of diseases that derive from a change of conformation of prions, and of Alzheimer's disease.
- 2. The use of cholesterol-lowering agents to affect signal transduction processes on the cell membrane.







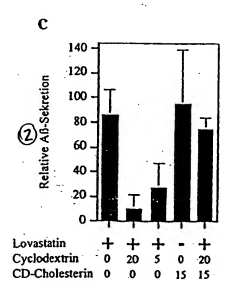


Figure 2

CD cholesterol Key: 1

2 Relative Aß secretion

> - Depletion + Depletion 2 unten

Figure 3

Key: 1 2 Top Bottom

Inter inal Application No PCT/EP 98/02284

A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/715		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	tion and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	cumentation searched (classification system followed by classification A61K	n symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	uch documents are included in the fields sea	rched
		·	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)	
-	•		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vani passages	Relevant to claim No.
P,X	KELLER AND SIMONS: "Cholesterol		1,2
	Required for Surface Transport of Influenza Virus Hemagglutinin"	·	
	THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY,		
	vol. 140, 23 March 1998, pages 13	57-1367,	
	XP002078575 see page 1358, left-hand column,	naragraph	
	2	pui agi apii	
	see page 1360, right-hand column		
	see page 1364, left-hand column, 5 - right-hand column, paragraph		
	figures 7,8	-,	
		,	
	<u>-</u>	·/	
			÷
		•	
Y Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	n annex.
	- E		
	ategories of cited documents:  ant defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but
consid	lered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention	
filling o	date	"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to
which	ant which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in	taimed invention
O docum	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or mo ments, such combination being obvious	re other such docu-
"P" docume	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	
	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sea	
2	4 September 1998	07/10/1998	•
	<u> </u>	Authorized officer	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Parinted Allow	
	Nt 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Far: (+31-70) 340-3016	Kanbier, D	· .

Inte onal Application No PCT/EP 98/02284

Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with inducation, where appropriate, or the contain passage	
х	TARABOULOS ET AL: "Cholesterol Depletion and Modification of COOH-Terminal Sequence of the Prion Protein Inhibit Formation of the Scrapie Isoform"  THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, vol. 129, 1995, pages 121-132, XP002078576 see page 126 see page 129, left-hand column see page 130 see page 122	1,2
X Y	WO 94 04556 A (UNIV NEW YORK) 3 March 1994 see page 1, column 14-33 see page 3, line 11-15 see page 4, line 26-30 see page 10, line 37 - page 11, line 16; claims 7-11 see page 13, line 35 - page 14, line 30; claims 13,17-19	2 2
X Y	see page 15, line 24-30 see page 19, line 15-28  US 5 569 452 A (TSRL INC.) 29 October 1996 see column 1, line 50-57; claims 1,5,7 see column 3, line 37-63	2 2
X	STANKEWICH ET AL: "Alterations in Cell Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, vol. 31, no. 8, 1996, pages 817-828, XP002078577 see page 819, right-hand column; figures 1A,1C see page 820; figure 5; table 4 see page 825, left-hand column see page 826, right-hand column, line 3-5	2
X	CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin Interacts with the Alzheimer Amyloid Beta-A4 Peptide" FEBS LETTERS, vol. 341, 1994, pages 256-258, XP002078578 see page 256 see page 258, right-hand column, paragraph 2	1
		•

Inte onal Application No PCT/EP 98/02284

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
χ	BANDIERA ET AL: "Inhibitors of A-Beta	1
•	Peptide Aggregation as Potential Anti-Alzheimer Agents" CURRENT MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 4/3, 1997, pages 159-170, XP002078579	
	see page 159 see page 160, right-hand column - page 161, left-hand column	
	see page 166 WO 95 06470 A (MERCK & CO INC)	1
	9 March 1995 see page 1, column 5-13; claims 1-4,6-10	
	WO 96 19987 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 4 July 1996 see page 4, column 23-30 see page 7, column 31-35 see page 8, line 37 - page 9, line 4	1
	see page 9, line 19-24; claims 1,2,10	
	WO 94 02518 A (UNIV KANSAS)  3 February 1994  see page 19, paragraph 3  see page 3, paragraph 4 - page 5,  paragraph 1; claims 1,30  see page 8, paragraph 4	2
(	DATABASE WPI Week 7532 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 75-53053w XP002078580 A JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) , 4 April 1975 see abstract A JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK)	2
	4 April 1975	
1	WO 96 20184 A (PFIZER) 4 July 1996 see page 1, line 20-29 see page 32, line 25 - page 33, column 9 see page 34, line 13-20	
	<b>'</b>	
	·	

International application No.

PCT/EP 98/ 02284

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Observation: Although Claim(s) 1-2 relate to a method for treatment of the human/animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition.
2. X	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	See Supplemental Sheet ADDITIONAL MATTER PCT/ISA/210
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Int	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all
¹. ∐	As all required additional search lees were timely paid by the applicant, and interest the searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remai	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

information on patent family members

PCT/EP 98/02284

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9404556	A	03-03-1994	AU	5081593 A	15-03-1994
WO 3101330			CN	1087091 A	25-05-1994 
US 5569452	Α	29-10-1996	NONE		
WO 9506470	Α	09-03-1995	AU	7397094 A	22-03-1995
NO 3300470	.,		US	5368404 A	29-11-1994 
WO 9619987	Α	04-07-1996	AU	4347796 A	19-07-1996
no Jorggo,	••		CA	2207333 A	04-07-1996
			CN	1171739 A	28-01-1998
•			EP	0801564 A	22-10-1997
			FI	972793 A	27-06-1997
	٠		NO	972980 A	26-06-1997 
WO 9402518	 A	03-02-1994	US	5376645 A	27-12-1994
NO 3101310	••	••••	AU	672814 B	17-10-1996
			AU	4779993 A	14-02-1994
•			CA	2119154 A	03-02-1994
			EP	0620828 A	26-10-1994
			JP	6511513 T	22-12-1994
WO 9620184	Α	04-07-1996	AU	4067795 A	04-07-1996
			BG	100248 A	31-07-1996
		•	BR	9505995 A	23-12-1997
			CA	2207772 A	04-07-1996
			CN	1133287 A	16-10-1996
•			CZ	9503447 A	11-09-1996
			FI	972696 A	23-06-1997
•			HU	74672 A	28-01-1997
			JP	10500702 T	20-01-1998
	•		LV	11325 A	20-06-1996
			LV	11325 B	20-02-1997
			NO	955288 A	24-06-1996
			PL	311997 A	24-06-1996
			SI	9500393 A	30-04-1997
			SK	158795 A	08-01-1997
			US	5770594 A	23-06-1998